# **PCT**

# 世界知的所有権機関 際 事 務 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C12N 15/00

A1

(11) 国際公開番号

WO97/35963

(43) 国際公開日

1997年10月2日(02.10.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/00982

(22) 国際出願日

1997年3月24日(24.03.97)

(30) 優先権データ

特願平8/72914

1996年3月27日(27.03.96)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

大日本製薬株式会社

(DAINIPPON PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒541 大阪府大阪市中央区道修町2丁目6番8号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

野村明徳(NOMURA, Akinori)[JP/JP]

〒651-12 兵庫県神戸市北区花山東町1番3-402 Hyogo, (JP)

川島 和(KAWASHIMA, Hitoshi)[JP/JP]

〒534 大阪府大阪市都島区友渕町1丁目5番10-708 Osaka, (JP)

矢野かおり(YANO, Kaori)[JP/JP]

〒560 大阪府豊中市東泉丘1丁目30番2-509 Osaka, (JP)

藤井香織(FUJII, Kaori)[JP/JP]

〒532 大阪府大阪市淀川区宮原1丁目17番26-905号 Osaka, (JP)

古谷泰治(FURUTANI, Yasuji)[JP/JP]

〒655 兵庫県神戸市垂水区五色山8丁目3番43-601号

Hyogo, (JP) (74) 代理人

弁理士 高島 一(TAKASHIMA, Hajime)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号

(湯木ビル) Osaka, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPO特許 (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: NOVEL BETA-2 ADRENERGIC RECEPTOR SUBTYPE AND USE THEREOF

(54)発明の名称 新規 β 2 -アドレナリン受容体サブタイプおよびその用途

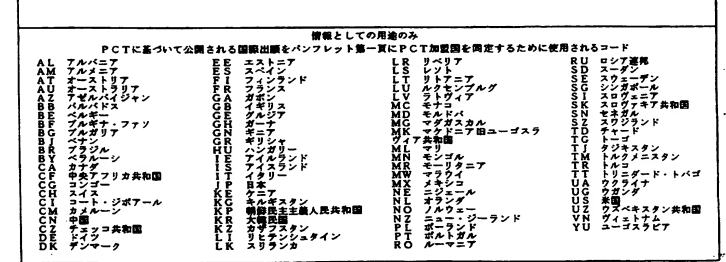
#### (57) Abstract

A novel beta-2 adrenergic receptor subtype; a DNA coding for the same; a recombinant vector having said DNA; a host cell transformed by said vector, a process for producing said beta-2 adrenergic receptor subtype by culturing said host cell; a method and kit for screening agonists and/or antagonists of said beta-2 adrenergic receptor subtype; and a method of assaying the expression of said beta-2 adrenergic receptor subtype in the cells or tissues. The method of screening agonists of the novel beta-2 adrenergic receptor subtype is useful for the development of remedies for a certain type of asthmatic disease. Recombinant animals genetically engineered with the DNA coding for the beta-2 adrenergic receptor subtype provide useful means for studying the relationship between beta-2 adrenergic receptors and asthmatic diseases.

# (57) 要約

新規 $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプ、それをコードするDNA、該DNAを有する組換えベクター、該組換えベクターで形質転換された宿主細胞、該宿主細胞の培養による当該 $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプの製法、当該 $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプのアゴニストおよび/またはアンタゴニストのスクリーニング法およびそのためのキット、細胞または組織での当該 $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプの発現の検定法。

本発明の新規 $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプのアゴニストのスクリーニング法は、ある種の喘息疾患のための治療剤の開発に有用である。また、当該 $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプのDNAを用いて遺伝子操作した組換え動物は、 $\beta_2$ -アドレナリン受容体と喘息疾患との関連の研究のための有効な手段を提供する。



3

#### 明細書

新規β<sub>2</sub>-アドレナリン受容体サブタイプおよびその用途

# 技術分野

本発明は、新規 $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプ、それをコードするDNA、該DNAを含む組み換えベクターおよび該組み換えベクターにより形質転換された宿主細胞、並びにそれらの用途に関する。

### 発明の背景

ヒト $\beta$ アドレナリン受容体には、現在 $\beta_1$ ,  $\beta_2$  および $\beta_3$  の3 種のサブタイプの存在が知られている。これらのうち、 $\beta_2$ -アドレナリン受容体(以下、 $\beta_2$ -ARと略称する)は主に気管、子宮および血管の平滑筋に存在し、筋弛緩作用を有する。このため、 $\beta_2$ -AR作動薬は気管支喘息の治療剤として使用されている。また、筋収縮性および筋弛緩性アドレナリン受容体のインバランスが気管支喘息の病因の1つではないかとの仮説が提出されている。

一方、ヒト $\beta_2$ -ARのcDNAは既にクローニングされており、その塩基配列およびタンパク質のアミノ酸配列も決定されている〔Kobilka ら,Proc. Natl. Acad. Sci. USA、84: 46-50(1987); 配列表配列番号 3〕。最近、喘息患者と健常者の $\beta_2$ -ARのDNA解析により、該遺伝子の多型(ポリモルフィズム)と喘息疾患との因果関係が調べられ、喘息患者に限らず健常者にも高頻度に $\beta_2$ -ARの多型が見られることが明らかとなった〔Reihsausら,Am. J. Respir. Cell Mol. Biol.,8: 334-339(1993)〕。しかしながら、既知の $\beta_2$ -AR遺伝子またはその多型とは別個の $\beta_2$ -ARサブタイプ遺伝子の存在およびその発現については全く未知であった。

### 発明の開示

本発明の目的は、既知のヒト $\beta_2$ -ARとは異なるアミノ酸配列を有する新規 $\beta_2$ -ARサブタイプを提供することである。また本発明の別の目的は、該新規 $\beta_2$ -ARサブタイプもしくはそれを発現する形質転換細胞を用いた該 $\beta_2$ -ARサブタイプのアゴニストおよび/またはアンタゴニストのスクリーニング法並びにそのた

めのキットを提供することである。本発明のさらに別の目的は、該新規 β 2-A R サブタイプ遺伝子の一部または全部を検出することによる該 β 2-A R サブタイプ の発現の検定法を提供することである。

本発明者らは、上記の目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、ヒト類表皮癌細胞 A431細胞株〔大日本製薬(株)製,カタログ番号:09-1555;以下、単に A431 細胞と略称する〕およびヒト心臓組織において、既知の $\beta_2$ - AR と相同性は高いが明らかに異なる新規 AR N AR が発現していることを初めて見出し、さらに、その AR の A

即ち、本発明は以下に述べるものである。

- (1)  $[^{125}I]$ シアノピンドロールに対するK d 値が約75 p M であり、且つ、実質的に配列表配列番号 1 に示されるアミノ酸配列を有する新規  $\beta_2$ -A R サブタイプ、就中A 431 細胞またはヒト心臓で発現する新規  $\beta_2$ -A R サブタイプ。
- (2) 上記 $\beta_2$ -ARをコードする塩基配列を有するDNA、好ましくは配列表配列番号 2 に示される塩基配列中、少なくとも塩基番号 1 0 1 乃至 1 3 4 5 で示される塩基配列を有する上記DNA。
- (3) 上記DNAを含有する組換えベクターおよび該組換えベクターで形質転換された宿主細胞、特に動物細胞、就中チャイニーズ・ハムスター卵巣(CHO)

細胞。

- (4) 上記形質転換細胞を培養して得られる培養物から新規  $\beta_2$ -ARサブタイプを採取することを特徴とする上記新規  $\beta_2$ -ARサブタイプの製造方法。
- (5)上記新規 $\beta_2$ -ARサブタイプを用いた当該受容体のアゴニストおよび/またはアンタゴニストのスクリーニング法、特に該新規 $\beta_2$ -ARが上記形質転換細胞の形態で用いられる上記スクリーニング法。
- (6)上記新規 $\beta_2$ -ARサブタイプを含む当該受容体のアゴニストおよび/またはアンタゴニストのスクリーニング用キット、特に該新規 $\beta_2$ -ARサブタイプが上記形質転換細胞の形態で用いられる上記スクリーニング用キット。また、さらに標識リガンドを含む試薬および c AMP定量用試薬を含む上記スクリーニング用キット。
- (7)上記新規 $\beta_2$ -ARサブタイプのDNAの一部または全部を検出することを特徴とする当該新規 $\beta_2$ -ARサブタイプの発現の検定法。

# 図面の簡単な説明

図 1 は、A 4 3 1 細胞由来の全RNAからの新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプの c DNAクローン化の工程を表す図である。

図 2 は、A 4 3 1 細胞由来の新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNAの塩基配列 (5'末端より 7 0 0 塩基まで) および当該  $\beta_2$ -ARサブタイプのアミノ酸配列 (1~2 0 0位のアミノ酸) を示す図である。塩基配列の上段に、既知のヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNAの塩基配列の中で新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNA の塩基配列とは異なる塩基を、アミノ酸配列の下段に、既知のヒト $\beta_2$ -ARサブタイプのアミノ酸配列の中で新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプのアミノ酸配列の中で新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプのアミノ酸配列とは異なるエミノ酸をそれぞれ示している。

図 3 は、A 4 3 1 細胞由来の新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNAの塩基配列 (7 0 1 番目の塩基から 3 、末端まで)および当該  $\beta_2$ -ARサブタイプのアミノ 酸配列 (2 0 1 ~ 4 1 5 位のアミノ酸)を示す図である。塩基配列の上段に、既 知のヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNAの塩基配列の中で新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタ

イプ c D N A の塩基配列とは異なる塩基を、アミノ酸配列の下段に、既知のヒト $\beta_2$ -A R サブタイプのアミノ酸配列の中で新規ヒト $\beta_2$ -A R  $_2$  サブタイプとは異なるアミノ酸をそれぞれ示している。また、「...」印の部分は対応する塩基が存在しないことを意味する。

図4は、動物細胞用発現ベクターpKCN1の構築図である。

図 5 は、A 4 3 1 細胞由来の新規ヒトβ<sub>2</sub>-A R サブタイプ c D N A を含有する動物細胞用発現プラスミド p K R E X 2 0 の構築図である。

図 6 は、CHO/pKREX20 細胞で発現するA431 細胞由来の新規ヒト  $\beta_2$ -AR サブタイプに対するリガンド結合試験の結果を示すグラフである。

図 7 は、CHO/pKREX20 細胞で発現する A431 細胞由来の新規ヒト  $\beta_2$ -ARサブタイプに対するリガンド結合試験の結果に基づくスキャッチャード プロットである。

図 8 は、A 4 3 1 細胞由来の新規ヒトβ<sub>2</sub>-A R サブタイプを発現する C H O / p K R E X 2 0 細胞における c A M P 蓄積試験の結果を示すグラフである。

図9は、A431細胞およびヒト心臓組織における新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプの発現を示す電気泳動像(a)およびRT-PCRにより増幅される領域の制限酵素地図(b)である。

#### 発明の簡単な説明

本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプは、 $[1^251]$ シアノピンドロールに対するKd値が約75pMであり、且つ、実質的に配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列を有する。かかるアミノ酸配列は、該 $\beta_2$ -ARサブタイプの立体構造や上記理化学的性質を変化させない限り特に限定されず、アミノ酸配列の一部に少なくとも1アミノ酸の置換、欠失、挿入または付加を有していてもよい。

本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプの[ $^{125}$ []シアノピンドロールに対するKd値とは、当該 $\beta_2$ -ARサブタイプを発現する形質転換チャイニーズ・ハムスター卵巣 (CHO) 細胞を用いた受容体結合試験より導かれる当該サブタイプと[ $^{125}$ []シアノピンドロールとの結合の解離定数である。

本発明の新規 β<sub>2</sub>-ARサブタイプの由来は、動物細胞または動物組織であれば特に限定されないが、好ましくは哺乳動物細胞または哺乳動物組織、より好ましくはヒト培養細胞またはヒト組織である。培養細胞としては類表皮癌細胞株 A 4 3 1 細胞等が、組織としては心臓または大脳皮質組織等が例示される。

本発明の新規  $\beta_2$ -ARサブタイプは動物組織または動物細胞を原料として抽出精製する方法、化学的に合成する方法または遺伝子組み換え技術等公知手法を適宜用いることによって製造することができる。好ましくは、該タンパク質をコードするDNAを、ヒト培養細胞またはヒト組織のRNAもしくはDNAより既知  $\beta_2$ -ARのcDNA部分配列をプライマーとしてPCR法により、或いは該cDNAの一部または全部をプローブとしてコロニーハイブリダイゼーションまたは プラークハイブリダイゼーションによりクローニングし、次いでクローニングしたDNAを含有する組換えベクターで形質転換された宿主細胞を培養することに よって該新規タンパク質を採取する方法が例示される。

本発明のDNAは、本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプのアミノ酸配列をコードする塩基配列を有するDNAであれば特に限定されないが、好ましくは、配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を有するDNA、より好ましくは、配列表配列番号2に示される塩基配列中、少なくとも塩基番号101乃至1345で示される塩基配列を有するDNAである。

本発明のDNAはいかなる方法で得られるものであってもよい。例えば、mRNAから調製される相補DNA(cDNA)、ゲノミックライブラリーから調製されるゲノミックDNA、化学的に合成されるDNA、RNAまたはDNAを鋳型としてPCR法により増幅させて得られるDNAおよびこれらの方法を適当に組み合わせて構築されるDNAをも全て包含するものである。

一例として、新規  $\beta_2$ -A R サブタイプを発現する細胞または組織由来のR N A からR T - P C R 法を用いて該新規サブタイプの c D N A をクローン化する、以下の方法が挙げられる。

まず、新規 B<sub>2</sub>-ARサブタイプを発現する細胞または組織、好ましくはヒト培

養細胞またはヒト組織、就中A431細胞またはヒト心臓組織より、例えば、グアニジンチオシアネート法、熱フェノール法、酸グアニジンーフェノールークロロホルム(AGPC)法等の公知の方法を用いて全RNAを抽出する。得られる全RNAをそのままRT-PCRに供しても、また、さらにオリゴ(dT)セルロースやポリU-セファロース等によるアフィニティクロマトグラフィーを行って、ポリ(A)RNAを精製してもよい。

次いで、得られたRNAを鋳型として逆転写酵素を用いる公知の方法で一本鎖 cDNAを合成した後、既知のヒト $\beta_2$ -AR cDNAの一部と相同な配列を有 するオリゴヌクレオチドをプライマーとしてPCR反応を行うことにより、目的 の新規  $\beta_2$ -ARサブタイプ二本鎖 cDNAが得られる。プライマーとして用いる 既知のヒト $\beta_2$ -AR cDNAの領域は特に限定されないが、1回の操作で新規  $\beta_2$ -ARサブタイプの全コード領域を増幅させるためには、5' および3' 非翻 訳領域の一部をそれぞれセンスおよびアンチセンスプライマーとして用いることが望ましい。またクローニングベクターへの挿入のための制限酵素部位を付加し たプライマーを用いることもできる。

増幅された新規 $B_2$ -ARサブタイプ cDNA断片は、ゲル電気泳動により分離した後、当該断片を含むゲル部分を切り出し、カラム等により精製する。これを必要に応じて適当な制限酵素で処理、またはリンカーDNAを連結して、適当なクローニングベクター中に挿入する。クローニングベクターは特に限定されないが、例えばpBR322、pUCll9、pBluescript等が挙げられる。

このようにしてクローン化された新規 $\beta_2$ -ARサブタイプDNAの塩基配列は公知のマキサム・ギルバート法やジデオキシターミネーション法によって決定することができる。

本発明の組換えベクターは、原核細胞および/または真核細胞の各種の宿主内で複製保持または自律増殖できるものであれば特に限定されず、プラスミドベクターおよびファージベクター等が包含される。

当該組換えベクターは、簡便には当分野において入手可能な発現ベクターに本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプをコードするDNAを常法により機能的に連結することによって調製することができる。用いる発現ベクターとしては、原核細胞および/または真核細胞の各種の宿主内で機能して当該 $\beta_2$ -ARサブタイプを発現し得るものであれば特に制限されないが、形質転換体選択のための選択マーカー遺伝子を含有することが好ましい。例えば哺乳動物細胞を形質転換する場合、動物ウイルス、例えばSV40、RSV、MMLV等のプロモーターおよびポリアデニル化シグナルが1種以上のユニークな制限酵素認識部位、好ましくはマルチクローニング部位を介して連結されたプラスミド、例えばpKCRH2等の適当な部位に、pSV2-neo、pSV2-dhfr等のプラスミド由来の選択マーカー遺伝子(ネオマイシン耐性遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素等)が挿入されたプラスミドを使用することができる。

本発明の形質転換細胞は、新規 $\beta_2$ -ARサブタイプをコードするDNAを含有する上述の発現ベクターを、適当な宿主細胞に導入することにより調製することができる。宿主細胞は、使用する発現ベクターに適合し、形質転換され得るものであれば特に制限されず、当該技術分野において通常使用される天然に存在する細胞或いは人工的に作製された組換え細胞など種々の細胞が利用できるが、内因性 $\beta_2$ -AR遺伝子を有しないか、もしくは該遺伝子を有していても発現しない細胞がより好ましい。具体的には、大腸菌、枯草菌等の細菌、酵母等の真菌類、動物細胞または昆虫細胞等が例示される。好ましくは哺乳動物細胞、特にハムスター由来細胞(CHO、BHK等)、マウス由来細胞(COP、L、C127、Sp2/0、NS-1、NIH3 T3等)、ラット由来細胞、サル由来細胞(COS1、COS3、COS7、CV1、Velo等)およびヒト由来細胞(Hela、2倍体線維芽細胞由来細胞、ミエローマ細胞、Namalwa等)が挙げられる。

発現ベクターの宿主細胞への導入は、従来公知の方法を用いて行うことができる。例えば、哺乳動物細胞へ導入する場合、リン酸カルシウム共沈殿法、プロト

プラスト融合法、マイクロインジェクション法、エレクトロポーレーション法、 リポソーム法等が挙げられる。

本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプは、上記のごとく調製される発現ベクターを含む形質転換細胞を培養することによって製造することができる。培地は、宿主細胞(形質転換体)の生育に必要な炭素源、無機もしくは有機窒素源を含んでいることが好ましい。炭素源としては、例えばグルコース、デキストラン、可溶性デンプン、ショ糖等が、窒素源としては、例えばアンモニウム塩、硝酸塩、アミノ酸、コーンスチープ・リカー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、馬鈴薯抽出液等が例示される。また、所望により他の栄養素〔例えば、無機塩(塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マグネシウム等)、ビタミン類、抗生物質(テトラサイクリン、ネオマイシン、カナマイシン、アンピシリン〕を含んでいてもよい。

培養は当分野において知られている方法により行われる。培養条件、例えば温度、培地のpHおよび培養時間は、 $\beta_2$ -ARサブタイプタンパク質が大量に生産されるように適宜選択される。

例えば、宿主が動物細胞である場合、培地として例えば約 $5\sim2~0~\%$ のウシ胎児血清(FCS)を含む最少必須培地(MEM)、ダルベッコ改変最少必須培地(DMEM)、RPMI-1~6~4~0培地、1~9~9培地等を用いることができる。培地のpHは約 $6\sim8$ であることが好ましく、培養は通常 $3~0\sim4~0$ ℃で約1~5~7~2時間行われ、必要により通気や攪拌を行うこともできる。

本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプは、宿主細胞の原形質膜上に膜貫通タンパク質として存在する。したがって、該タンパク質は上記のごとく培養して得られる培養物から以下の方法により取得される。

まず培養物を濾過または遠心分離等の常法に付して細胞を回収し、適当な緩衝液中に懸濁して、さらに界面活性剤を適当な濃度で加えて膜を可溶化する。界面活性剤としては、ドデシル硫酸ナトリウム(SDS)、セチルトリメチルアンモニウムブロマイド(CTAB)等が挙げられるが、これらは強力なタンパク質変

性作用を有するので、タンパク質が生物活性を持つように折り畳まれるためには、透析などにより、過剰な該界面活性剤を、例えばTritonX-100等の穏やかな非イオン性界面活性剤を含む緩衝液と交換して除去するか、もしくは適当な濃度まで希釈する必要がある。以下、界面活性剤の存在下で一般に用いられる方法を適宜組み合わせることによって新規 $\beta_2$ -ARサブタイプを単離精製することができる。例えば、塩析、溶媒沈殿法等の溶解度を利用する方法、透析、限外濾過、SDS-PAGE等の分子量の差を利用する方法、イオン交換クロマトグラフィーやヒドロキシアパタイトクロマトグラフィー等の荷電を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィー等の特異的親和性を利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィー等の疎水性の差を利用する方法、等電点電気泳動等の等電点の差を利用する方法等が挙げられる。

本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプを用いて、当該 $\beta_2$ -ARサブタイプのアゴニストおよび/またはアンタゴニストをスクリーニングすることができる。用いられる新規 $\beta_2$ -ARサブタイプは、当該 $\beta_2$ -ARサブタイプを発現する形質転換細胞の形態であることが好ましい。例えば、以下のスクリーニング方法が挙げられる。

the star

(1) 受容体結合試験:一定量の上記形質転換細胞を適当な緩衝液を含む培地中で種々の濃度の試験化合物とともに予め一定時間反応させた後、新規 $\beta_2$ -ARサブタイプに対する既知の放射性リガンド、例えば $['^{25}I]$ シアノピンドロール等をある濃度(例えばKd値の濃度)で添加し、さらに一定時間反応させる。反応終了後、細胞を回収してその放射活性を測定し、放射性リガンドを単独で加えた時の特異的結合による放射活性を100%として放射性リガンドの特異的結合の割合を試験化合物の濃度に対してプロットして置換曲線を作成する。該結合の割合を50%減少させる試験化合物の濃度( $IC_{50}$ )を置換曲線より読み取り、この値を試験化合物の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプに対する見かけの親和性として評価する。なお、リガンドの非特異的結合による放射活性は過剰量の $\beta$ -拮抗薬、例えば(-)-アルプレノロール等をさらに添加した場合の放射活性を差し引くことによ

り補正される。

(2) c A M P 蓄積試験:一定量の上記形質転換細胞を、アデニル酸シクラーゼの基質やコファクター、およびホスホジエステラーゼ阻害剤(例えば、3ーイソブチルー1ーメチルキサンチン等)などを含む適当な緩衝液中で種々の濃度の試験化合物とともに一定時間反応させた後、生成、蓄積する c A M P 量をエンザイムイムノアッセイ(E I A)法等により測定し、最大濃度の試験化合物添加時のc A M P 量を100%、非添加時のc A M P 量を0%として濃度一反応曲線を作成し、50%の蓄積率を引き起こす試験化合物の濃度(E C 50)を算出、評価する。

受容体結合試験において新規  $\beta_2$ -ARサブタイプに対して親和性を有する試験 化合物のうち、 c AMP蓄積試験において c AMP蓄積作用を有するものは当該 新規サブタイプのアゴニストであり、 c AMP蓄積作用が認められないものはアンタゴニストであると判定できる。

本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプのアゴニストおよび/またはアンタゴニストのスクリーニング用キットは、当該 $\beta_2$ -ARサブタイプを含むものであれば特に制限されない。該タンパク質は通常の生理活性を有する限りどのような形態であってもよく、単離精製されたものでも、或いは該タンパク質を発現する形質転換細胞であってもよい。好ましくは、タンパク質の安定化や取り扱いの容易さを考慮して、該タンパク質を発現する形質転換動物培養細胞が例示される。但し、この場合は細胞あたりの発現量が均一な細胞株を使用することが望ましい。

また、本発明のスクリーニング用キットは、さらに受容体結合試験において使用される標識リガンドを含む試薬および c AMP蓄積試験において使用される c AMP定量用試薬を含むものであることがより好ましい。標識リガンドとしては ['25|]シアノピンドロール、[3H]ジヒドロアルプレノロール、[3H]キャラゾール 等が例示される。また c AMP定量用試薬としては、 c AMPに対する抗体およびその検出試薬類が例示される。

また上記以外で受容体結合試験または c A M P 蓄積試験において使用される各

種試薬 (例えば緩衝液、培地等) および器具 (例えば、反応容器等) を含めてもよい。

細胞または組織において、本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプが発現していることを、当該新規サブタイプ c DNAと既知のヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNAとの塩基配列の相違を利用して両者を区別することにより判別することができる。 具体的な検定法の例については、後記実施例 5 にて詳述する。

以下に、実施例および試験例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明は これらによって何等限定されるものではない。

実施例 1 A 4 3 1 細胞からの新規ヒトβ<sub>2</sub>-ARサブタイプの c DNA クローニング

 $CO_2$  インキュベーター(LNA-122D; TABAI 社製)中、3.7%、 $5\%CO_2$  の条件下で、ダルベッコ改変最少必須培地(DMEM)に細胞密度 $1\times1.0^5\sim1$   $\times1.0^6$  細胞/シャーレとなるように継代培養されたヒト類表皮癌細胞A 4.3.1 細胞株〔大日本製薬(株)製,カタログ番号:0.9-1.5.5.5〕 $2\times1.0^5\sim2$   $\times1.0^6$  細胞をRNAzol<sup>TM</sup>(BIOTECX LABORATORIES社製)に溶解し、遠心分離後の水層にイソプロパノールを加えて全RNAを抽出した。次いで、該RNA試料を鋳型としてRT-PCR法により目的の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプのcDNAを増幅させた。

RT-PCR反応はSuper Script™ Preamplification System (Life Technologies社製)を用い、添付のプロトコールに従って行った。

1) 逆転写反応:以下の組成の反応液を調製し、70℃で10分間、次いで42 ℃で50分間インキュベートして一本鎖cDNAを合成した。

各dNTP

 $20 \text{ nmol} / 20 \mu \text{ L}$ 

RNasin

2 0 単位

オリゴdT

100 pmo1

A 4 3 1細胞由来全RNA試料

 $5 \mu g$ 

MoMuLV由来逆転写酵素

200単位

さらに、15  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C$ 

2) PCR増幅:下記合成オリゴヌクレオチドをそれぞれセンスプライマーおよびアンチセンスプライマーとして使用した。

センスプライマー( $β_2$ -N1):

- 5'-ACACCTGCAGGTGAGGCTTCCAGGCGTCC 3' (配列表配列番号 4) アンチセンスプライマー (B<sub>2</sub>-C 1):
  - 5' CACAAGCTTGTCTGTTTAGTGTTCTGTTGG-3'(配列表配列番号5)

 $\beta_2$ -N1は、既知のヒト $\beta_2$ -AR cDNAの5'非翻訳領域の一部(配列表配列番号3の塩基番号90~107に相当する)と同一の配列およびその上流にSse8387[認識部位を有するものであり、 $\beta_2$ -C1は該cDNAの3'非翻領域の一部(配列表配列番号3の塩基番号1466~1486に相当する)に相補的な配列およびその下流にHind[1][認識部位を有するものである。既知のヒト $\beta_2$ -AR cDNAの場合、これらのプライマーによって約1.4kbpの増幅断片が得られる。

逆転写反応溶液に上記プライマーをそれぞれ25 p m o 1、および2単位のT a q DNAポリメラーゼを添加し、滅菌蒸留水で全量100  $\mu$  L として、自動サーマルサイクラー (PERKIN ELMER社製)を用いて以下の条件で30サイクル増幅反応を行った。(1)変性:95  $^{\circ}$ C,30  $^{\circ}$ D,(2)アニーリング:55  $^{\circ}$ C,30  $^{\circ}$ D,(3)伸長:72  $^{\circ}$ C,1分。反応終了後、反応液を制限酵素Sse8387 l およびHindill で消化し、アガロースゲル電気泳動に付したところ、約1.4 k b p の 1 本のバンドが検出された。

3) c DNAクローニングおよびシークエンス: このバンド部分のゲルを切り出し、Spin Bind ™ DNA Recovery System (FMC BioProducts 社製) を用いて c DNA bipを精製・回収した。DNA Ligation Kit (宝酒造社製)を用いて該断片をSse83871およびHindIII で消化した p U C 1 1 9 ベクターに、挿入し、常法に従って大腸菌HB101 に導入後、アンピシリン100μg/mL含有LB寒天上

で形質転換体を選択した。得られた形質転換体をLB培地で液体培養した後アルカリ法によりプラスミドDNA(pUCβ₂)を抽出、電気泳動にてcDNAの挿入を確認した後、インサート部分の塩基配列をBcaBEST ™ Dideoxy Sequencing Kit (宝酒造社製)を用いて決定した。以上の工程を図1に模式的に示す。

図2および3にクローニングされたcDNAの全塩基配列および該DNAがコードするタンパク質のアミノ酸配列を示す(但し、図2中、塩基番号-100~-83および図3中、塩基番号1280~1300で示される配列は、それぞれPCR反応に用いたセンスおよびアンチセンスプライマー部分に相当するので、当該領域内の塩基の一部は本来のcDNAの配列と異なる可能性がある)。

このcDNAは全長1400bpで415アミノ酸をコードするオープンリー ディングフレーム(ORF)を有していた(配列表配列番号2の塩基配列中、塩 基番号101~1345に相当する)。既知のヒトβ2-AR cDNA(配列表 配列番号3の塩基配列中、塩基番号90~1486で表される配列が、クローニ ングされたcDNAの全長に対応する部分である)とのホモロジー比較の結果、 クローニングされた cDNAは、アミノ酸配列において既知のヒト $\beta_2$ -ARDNAと96.6%の相同性を有していたが、41の塩基置換が存在し、そのう ち30がORF内部にあり、さらにその内の13がアミノ酸置換をもたらすもの であった(図2中、クローニングされたcDNAの塩基配列の上段に、既知のヒ トβ<sub>2</sub>-AR cDNAの塩基配列の中で新規 cDNAの塩基配列と異なる塩基を、 また、クローニングされたCDNAがコードするタンパク質のアミノ酸配列の下 段に、既知のヒトβ<sub>2</sub>-ARのアミノ酸配列の中で新規タンパク質のアミノ酸配列 と異なるアミノ酸をそれぞれ記載している)。また、5′非翻訳領域内に連続す る 6 塩基(TGCGAA)中 5 塩基が既知のヒト β₂-AR cDNA(CCCA GC)と異なる部分が認められた。さらに、357位のアスパラギン(Asn) の後に既知のヒトβ₂-ARにはない2アミノ酸〔セリン(Ser)-アスパラギ ン(Asn)」が挿入されていた。

実施例 2 ヒト心臓組織からの新規ヒトβ2-ARサブタイプのcDNAクローニ

ング

ヒト心臓組織由来のmRNA(CLONTECH社製)を材料として、実施例1と同様の方法で新規 $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNAをクローニングし、その塩基配列を決定した。その結果、ヒト心臓組織由来の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNAはA431細胞由来のものと比較して3塩基の置換〔図2中、塩基番号238のチミン(T)がアデニン(A)に、図3中、塩基番号823のチミン(T)がシトシン(C)に、1143のアデニン(A)がグアニン(G)にそれぞれ変化している〕がみられ、そのうちの1つがアミノ酸の置換〔図2中、80位のロイシン(Leu)がイソロイシン(I1e)に変化している〕を引き起こすものである以外は、全く共通であった。

実施例3 動物細胞用新規 B2-ARサブタイプ発現プラスミドの作製

図 4 および 5 に示したストラテジーに従い、新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプを機能的に担持する動物細胞用発現プラスミドを構築した。

1) S V 4 0 プロモーターと同ポリアデニル化シグナルとの間に $\mathit{HindIII}$  認識部位を有する動物細胞用発現ベクター  $\mathit{p}$  K C R H 2 [Mishina ら, Nature, 307: 604-608 (1984)] を $\mathit{SalI}$  で消化し、DNA  $\mathit{Blunting}$  Kit (宝酒造社製)を用いて末端平滑化後、別の動物細胞用発現ベクター  $\mathit{p}$  S V 2  $-\mathit{n}$  e o [SouthernとBerg,  $\mathit{J}$ .  $\mathit{Mol}$ .  $\mathit{Appl}$ .  $\mathit{Genet}$ .,  $\mathit{l}$ : 327-341 (1982)] を $\mathit{AccI}$  はよび $\mathit{AatIII}$  で消化して得られるネオマイシンホスホトランスフェラーゼ遺伝子( $\mathit{nptII}$ )の発現カセットを含む 3. 6 7 k b p 断片(同様に末端平滑化したもの)をこれにライゲーションし、常法により大腸菌 H B I 0 1 に導入してアンピシリン I 0 0  $\mu$  g  $\ell$  m L およびカナマイシン 2 5  $\mu$  g  $\ell$  m L 含有 L B 寒天上で形質転換体を選択した。得られた形質転換体からプラスミド D N A( $\mathit{p}$  K C N 0)を抽出し、一部を電気泳動してネオマイシンホスホトランスフェラーゼ遺伝子の挿入を確認した後、該プラスミドを $\mathit{HindIII}$  で消化し、下記の合成アダプターを挿入してマルチクローニング部位を導入し、これを大腸菌 H B I 0 1 に導入してアンピシリン I 0 0  $\mu$  g  $\ell$  m L を含む L B 寒天上で形質転換体を選択、常法によりプラスミド D N A( $\ell$  p K C

N 1 )を抽出した。マルチクローニング部位の挿入は、得られたプラスミドDN  $A \times Dral$  およびB : Ind III で消化して電気泳動し、約430bpの位置にバンドが検出されることにより確認した(pKCN0の場合、約380bpのバンドが得られる)。

合成アダプター(配列表配列番号6):

- 5' AGCTCCTGCAGGCGCGCGATATCTCGAGCGGCCGCGGTACCA 3'
- 3' GGACGTCCGCGCGCTATAGAGCTCGCCGGCGCCATGGTTCGA 5'

2)実施例1で作製した新規β<sub>2</sub>-ARサブタイプ c DNAを含むプラスミドpU Cβ<sub>2</sub>をSse8387lおよびHindIIIで消化し、2%NuSieve TM3:1 Agarose (宝酒造社製)ゲルを用いて電気泳動し、約1.4 k b pの断片を回収精製した。該断片と、Sse8387lおよびHindIII で消化したpKCN1の8.3 k b p断片とをライゲーションし、常法により大腸菌HB101に導入、アンピシリン100μg メールLを含むLB寒天上で形質転換体を選択した。得られた形質転換体を培養後、常法によりプラスミドDNAを抽出し、Sse8387lおよびHindIII で消化した後、電気泳動して新規β<sub>2</sub>-ARサブタイプ c DNAの挿入を確認した。

以上により、得られた動物細胞用新規  $\beta_2$ -ARサブタイプ発現プラスミドを  $\beta_2$ -KRE X 2 0 と命名した。

4.5

1

実施例 4 新規 β<sub>2</sub>-A R サブタイプ高発現 C H O 細胞株の作製

プラスミドpKREX20をリン酸カルシウム共沈澱法によりチャイニーズ・ハムスター卵巣細胞CHO-K1 (ATCC:CCL-61) に導入し、CO2 インキュベーター (LNA-122D; TABAI 社製) 中、37℃、5%CO2 の条件下で、10%ウシ胎児血清、11.5μg/mLのプロリンおよび600μg/mLのG-418 (Life Technologies 社製)を含むDMEM培地 (ICN Biomedicals 社製)で14日間培養し、形質転換細胞株を選択した。

50 個のG-418 耐性クローンについて、培地を除去後0.5 mMエチレンジアミン四酢酸(EDTA)を含むリン酸緩衝生理食塩水(PBS)中、37 ℃ で10 分間静置することによって細胞を培養器から剝離した。次いで遠心分離に

より細胞を集め、 $1 \, \text{mM}$  EDTAを含む $1 \, 0 \, \text{mM}$ トリス塩酸緩衝液( $p \, \text{H} \, 7$ . 5)中に細胞密度約 $5 \times 1 \, 0^6$  細胞/ mLになるように懸濁した。該懸濁液 $2 \, 0 \, \mu \, \text{L}$  および1.  $5 \, \text{nM}$  [ $^{125}$ I]シアノピンドロール(CYP)を、 $1 \, \%$  ウシ血清アルブミン、0.  $1 \, \%$  NaN。および $2 \, 0 \, \text{mM}$  HEPES緩衝液( $p \, \text{H} \, 7$  . 4 )を含むRPMI- $1 \, 6 \, 4 \, 0 \, \text{培地}$ (ICN Biomedicals 社製) $2 \, 0 \, 0 \, \mu \, \text{L}$ 中で混合し、 $4 \, \%$ で $2 \, \text{時間静置}$ した。バイオドット装置( $6 \, \text{Hio-Rad} \, \text{Laboratories}$ 社製)を用いて、あらかじめ0.  $3 \, \%$  ポリエチレンイミンに浸したガラスフィルターGF/C( $6 \, \text{Whatman} \, \text{社製}$ )で濾過洗浄し、フィルター上の放射活性を $6 \, \text{Whatman} \, \text{社製}$ )で濾過洗浄し、フィルター上の放射活性を $6 \, \text{Whatman} \, \text{L}$  を開いて測定した。放射活性の最も高いクローンを選び、新規ヒト $6 \, \text{Mio-Rad} \, \text{L}$  を発現細胞株 $6 \, \text{Hio-Rad} \, \text{L}$  を名した。

# 試験例1 新規ヒトβ2-ARサブタイプへの放射性リガンド結合性試験

反応物 B における放射活性は非特異的結合によるものであるから、CHO/p KREX20-58細胞上のヒト $\beta_2$ -ARに特異的に結合した $[^{125}I]CYP$ の放

射活性は下式にて与えられる。

〔特異的結合による放射活性〕 =

〔反応物 A の放射活性〕 - 〔反応物 B の放射活性〕

(なお、CHO-KI 細胞株について同様に実験した結果、当該細胞に内在の $\beta_2$ -ARの発現は検出されなかった。)

各[ $^{125}$ I] C Y P 濃度における特異的結合による放射活性はミカエリス・メンテンの式に従って変化した(図  $^6$ )。したがって、C H O  $^{\prime}$  p K R E X  $^2$  0  $^{-}$  5 8 細胞上で発現した新規ヒト  $^2$  - A R サブタイプが、実際にリガンド結合能を有することが確認された。

また、遊離した $[^{125}I]$  C Y P の濃度をF、受容体と結合した $[^{125}I]$  C Y P の濃度 (即ち、細胞あたりの $[^{125}I]$  C Y P と結合した受容体数)をB とし、B / Fを縦軸に、Bを横軸としてプロットした (Scatchard plot) 結果を図了に示す。細胞あたりの受容体数を $B_{max}$ , 結合の解離定数をK d とすると、図 7 の直線は、

$$B/F = (-1/Kd) \cdot (B-B_{max})$$

で表される。

したがって、図7よりCHO/pKREX20-58細胞株1個あたりの新規 ヒト $\beta_2$ -ARの数は約18,000個/細胞、Kd値は75pMであることが示 された。(既知のヒト $\beta_2$ -AR cDNAを有する組換えベクターで形質転換し たCHO細胞の場合、1細胞あたりの $\beta_2$ -ARの数は約47,000個/細胞、 Kd値は32pMである。)

試験例2 cAMP蓄積試験

新規ヒト $\beta_2$  - A R サブタイプ高発現細胞株 C H O / p K R E X 2 0 - 5 8 を 試験例 1 と同様に培養および回収し、1 m M アスコルビン酸および 1 m M の 3 - イソブチルー 1 - メチルキサンチンを含む H a n k s' 平衡緩衝塩液(ICN Biomedicals社製)中に細胞密度  $2 \times 10^6$  細胞 / m L となるように懸濁した。該懸濁液  $100 \mu$  L と種々の濃度の(-)-イソプロテレノール(I P T)を H a n k s'

平衡緩衝塩液  $500\mu$  L 中で混合し、37%で 30%間反応させた後 5% 引煮沸して反応を停止させた。該反応液を遠心分離した後上清中の c A M P 量を c AM P E I A System (Amersham社製)を用いて測定した。10% (-)-IPT添加時および (-)-IPT非添加時の c A M P 量をそれぞれ 100% および 0% とし、濃度 - 反応曲線から最小二乗法により 50% の c A M P 蓄積率を引き起こす濃度( $EC_{50}$ )を算出した。その結果、CHO/p K R EX20-58 を(-)-IPTにより刺激すると、濃度依存的な c A M P 量の増加が認められ(図8)、その $EC_{50}$  値は 43 n M であった。したがって、CHO/p K R EX20-58 細胞上で発現した新規ヒト $\beta_2$ -A R サブタイプが、実際に c A M P 蓄積活性(c デニル酸シクラーゼ活性化作用)を有することが確認された。

実施例 5 ヒト細胞および組織内での新規  $\beta_2$ -ARサブタイプの発現の検定 1)実施例 1 の方法に従って抽出した A 4 3 1 細胞由来の mRNA、およびヒト 心臓組織由来の mRNA (CLONTECH社製)を鋳型として、下記の合成オリゴヌクレオチドをそれぞれセンスプライマーおよびアンチセンスプライマーに用いて実 施例 1 の方法に従って RT-PCRを行った。

センスプライマー (β<sub>2</sub>-N2):

5'-GGGAATGGCTACTCCAGCAAC - 3'(配列表配列番号7) アンチセンスプライマー(β<sub>2</sub>-C2):

5' - CTGCTTTACAGCAGTGAGTC-3' (配列表配列番号8)

 $\beta_2$ -N 2 は新規ヒト  $\beta_2$ -A R サブタイプ c D N A (配列表配列番号 2 の塩基配列中、塩基番号 1 1 5 1  $\sim$  1 1 7 1 に相当する) および既知のヒト  $\beta_2$ -A R サブタイプ c D N A (配列表配列番号 3 の塩基配列中、塩基番号 1 2 4 0  $\sim$  1 2 6 0 に相当する) と相同な配列を有するものであり、また、  $\beta_2$ -C 2 は新規ヒト  $\beta_2$ -A R サブタイプ c D N A (配列表配列番号 2 の塩基配列中、塩基番号 1 3 3 4  $\sim$  1 3 5 3 に相当する) および既知のヒト  $\beta_2$ -A R サブタイプ c D N A (配列表配列表配列番号 3 の塩基配列中、塩基番号 1 4 1 7  $\sim$  1 4 3 6 に相当する) に相補的な配列を有するものである。したがって、これらのプライマーを用いると、新規ヒト

 $\beta_2$ -AR mRNAからは203bp、既知のヒト $\beta_2$ -AR mRNAからは197bpの増幅断片がそれぞれ得られる。

2)上記1)で得られたRT-PCR反応液を2本に分け、一方をEcoRV、他方をPmaCIでそれぞれ消化し、2% アガロースゲル電気泳動により分離した。該アガロースゲルをエチジウムブロマイド染色した結果、図9の(a)に示すようなバンドパターンが得られた。即ち、A431細胞由来のRT-PCR反応産物をEcoRV処理した場合、151および52bpの濃いバンドと46bpの薄いバンドが観察され、PmaCI処理した場合は203bpの濃いバンドと、146および51bpの薄いバンドが観察された。一方、ヒト心臓組織由来のRT-PCR反応産物をEcoRVで処理すると、151および46bpの濃いバンドと52bpの薄いバンドが見られ、PmaCIで処理した場合、A431細胞とは逆に203bpの薄いバンドと146および51bpの濃いバンドが観察された。:

図 9 の (b) に示す通り、EcoRV処理により既知のヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNA由来の197b p増幅断片は151b pおよび46b pの断片に、新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNA由来の203b p増幅断片は151b pおよび52b pの断片にそれぞれ切断される。一方、PmaCIで処理した場合、既知のヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNA由来の197b p増幅断片は146b pおよび51b pの断片に切断される。これに対し、新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNAでは配列表配列番号2の塩基番号1208で示される塩基がシトシン(C)に変異しているため、既知のヒト $\beta_2$ -AR c DNAに存在するPmaCI認識部位(配列表配列番号3の塩基配列中、塩基番号1288~1293に相当する)がなくなっている。したがって、新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプ c DNA由来の203b p増幅断片はPmaCIでは切断されない。

· A

1

以上の結果より、A431細胞およびヒト心臓組織とも、新規 $\beta_2$ -ARと既知  $\beta_2$ -ARの両方のサブタイプが発現しているが、A431細胞では新規サブタイプが、ヒト心臓組織では既知サブタイプがより大量に発現していることが判明した。

本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプは、既知ヒト $\beta_2$ -ARの16位のアルギニンがグリシンに置換している。Reihsausらは、この置換を引き起こすDNAの多型を有する喘息患者が、特有の臨床上のプロファイルを示すことを報告している [Am. J. Respir. Cell Mol. Biol., 8: 334-339 (1993)]。したがって、本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプを用いた当該サブタイプのアゴニストのスクリーニング法は、当該サブタイプが特異的に高い感受性を示すアゴニストを有効成分とする喘息治療薬、特に気管支平滑筋組織において本発明の新規 $\beta_2$ -ARサブタイプを主に発現する喘息患者に対する治療薬の開発研究に極めて有用である。

また、本発明の新規ヒトβ₂-ARサブタイプの発現の検定法は、上記特有の臨床上のプロファイルを示す喘息患者の診断に有効である。

さらにまた、本発明の新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプDNAを用いて遺伝子破壊により内在の $\beta_2$ -ARをノックアウトした実験動物、およびさらに新規ヒト $\beta_2$ -ARサブタイプDNAを機能的に組み込んだトランスジェニック実験動物を作出することは、 $\beta_2$ -ARの喘息疾患との関連性を解明するための研究材料として非常に有用である。

本出願は日本で出願された平成8年特許願第72914号を基礎としており、 その内容は本明細書に全て包含される。また、ここで述べられた刊行物に記載される内容は、ここにその全てが明示されたと同程度に本明細書中に組み込まれる ものである。

# 配列表

配列の数:8

(1) 配列番号:1 に関する情報 (i) 配列の特徴: (A) 配列の長さ:415 (B) 配列の型:アミノ酸 (D) トポロジー:直鎖状 (ii) 配列の種類:タンパク質 (ix) 特徵: (D) その他の情報:アミノ酸番号80のXaa は、Leu またはlle である。 (xi) 配列の記載: 配列番号:1 Met Gly Gin Pro Gly Asn Gly Ser Ala Phe Leu Leu Ala Pro Asn Gly 1 5 10 15 Ser His Ala Pro Asp His Asp Val Thr Gln Glu Arg Asp Glu Ala Trp 20 25 30 Val Val Gly Met Gly Ile Val Met Ser Leu Ile Val Leu Ala Ile Val 35 40 45 Phe Gly Asn Val Leu Val Ile Thr Ala Ile Ala Lys Phe Glu Arg Leu 50 55 60 Gln Thr Val Thr Asn Tyr Phe lle Thr Ser Leu Ala Cys Ala Asp Xaa 65 70 75 80 Val Met Gly Leu Ala Val Val Pro Phe Gly Ala Ala His Ile Leu Met 85 90 95 Lys Met Trp Thr Phe Gly Asn Phe Trp Cys Glu Phe Trp Thr Ser Ile 100 105 110 Asp Val Leu Cys Val Thr Ala Ser lle Glu Thr Leu Cys Val lle Ala

<u>.</u>

		115					120					125			
Val	Asp	Arg	Tyr	Phe	Ala	lle	Thr	Ser	Pro	Phe	Lys	Tyr	Gln	Ser	Leu
	130					135					140				
Leu	Thr	Lys	Asn	Lys	Ala	Arg	Val	He	Пе	Leu	Met	Val	Trp	lle	Val
145					150					155					160
Ser	Gly	Leu	Thr	Ser	Phe	Leu	Pro	lle	Gln	Met	His	Trp	Tyr	Arg	Ala
				165					170					175	
Thr	His	Gln	Glu	Ala	ile	Asn	Cys	Tyr	Ala	Lys	Glu	Thr	Cys	Cys	Asp
			180					185					190		
Phe	Phe	Thr	Asn	Gln	Ala	Tyr	Ala	He	Ala	Ser	Ser	lle	Val	Ser	Phe
		195					200					205			
Tyr	Val	Pro	Leu	Val	lle	Met	Val	Phe	Val	Tyr	Ser	Arg	Val	Phe	Gln
	210					215					220				
Glu	Ala	Lys	Arg	Gln	Leu	Gln	Lys	He	Asp	Lys	Ser	Glu	Gly	Arg	Phe
225					230					235					240
His	Ala	Gln	Asn	Leu	Ser	Gln	Val	Glu	Gln	Asp	Gly	Arg	Thr	Gly	His
				245					250					255	
Gly	Leu	Arg	Arg	Ser	Ser	Lys	Phe	Tyr	Leu	Lys	Glu	His	Lys	Ala	Leu
			260					265					270		
Lys	Thr	Leu	Gly	lle	lle	Met	Gly	Thr	Phe	Thr	Leu	Cys	Trp	Leu	Pro
		275					280					285			
Phe	Phe	e Ile	e Val	Asn	lle	Val	His	Val	IΙє	Gln	Asp	Asn	Leu	lle	Pro
	290					295					300				
Lys	Glu	ı Val	lTyr	· Ile	e Lei	Lei	ı Ast	Tr	Va!	Gly	y Tyr	· Val	l Asn	Ser	
305					310					315					320
Phe	e Ası	n Pro	o Lei	ı Ile	е Туі	Cys	s Arg	g Se	Pr	o Ası	p Phe	e Arı	g IIe		
				329	5				33	0				339	5

Gln Glu Leu Leu Cys Leu Arg Arg Ser Ser Leu Lys Ala Cys Gly Asn 340 345 350 Gly Tyr Ser Ser Asn Ser Asn Gly Asn Thr Gly Glu Gln Ser Gly Tyr 355 360 365 His Leu Glu Gln Glu Lys Glu Asn Lys Leu Leu Cys Glu Asp Leu Pro 370 375 380 Gly Thr Glu Asp Phe Val Gly His Gln Gly Thr Val Pro Ser Asp Asn 385 390 395 400 lle Asp Ser Pro Gly Arg Ser Cys Ser Thr Asn Asp Ser Leu Leu 405 410 415

- (1) 配列番号:2 に関する情報
  - (i) 配列の特徴:
    - (A) 配列の長さ: 配列の長さ: 1400
    - (B) 配列の型:核酸
    - (C) 鎖の数: 二本鎖
    - (D) トポロジー:直鎖状
  - (ii) 配列の種類:cDNA to mRNA
  - (ix) 特徵:
- (D) その他の情報:塩基番号1-18および1380-1400 は、それぞれクローニングに用いたセンスプライマーおよびアンチセンスプライマーの部分に相当する。アミノ酸番号80のXaa は、Leu またはIle である。
- (xi) 配列の記載:配列番号:2

TGAGGCTTCC AGGCGTCCGC TTGCGGCCCG CAGAGCCCCG CCGGGGGTCT GCCCGCTGAG 60
GCGCCTGCGA ACAGTGCGCT CACCTGCCAG ACTGCGCGCC ATG GGG CAA CCC GGG 115
Met Gly Gln Pro Gly

1 5

AAC	GGC	AGC	GCC	TTC	CTG	CTG	GCA	CCC	AAC	GGA	AGC	CAT	GCG	CCG	GAC	163
Asn	Gly	Ser	Ala	Phe	Leu	Leu	Ala	Pro	Asn	Gly	Ser	His	Ala	Pro	Asp	
				10					15					20		
CAC	GAC	GTA	ACG	CAG	GAA	CGG	GAC	GAG	GCG	TGG	GTG	GTG	GGC	ATG	GGC	211
His	Asp	Val	Thr	Gln	Glu	Arg	Asp	Glu	Ala	Trp	Val	Val	Gly	Met	Gly	
			25					30					35			
ATC	GTC	ATG	TCT	CTC	ATC	GTC	CTG	GCC	ATC	GTG	TTT	GGC	AAT	GTG	CTG	259
lle	Val	Met	Ser	Leu	He	Val	Leu	Ala	lle	Val	Phe	Gly	Asn	Val	Leu	
		40					45					50				
GTC	ATC	ACA	GCC	ATT	GCC	AAG	TTC	GAG	CGT	CTG	CAG	ACG	GTC	ACC	AAC	307
Val	lle	Thr	Ala	He	Ala	Lys	Phe	Glu	Arg	Leu	Gln	Thr	Val	Thr	Asn	
	55					60					65					
TAC	TTC	ATC	ACT	TCA	CTG	GCC	TGT	GCT	GAC	WTA	GTC	ATG	GGC	TTG	GCA	355
Tyr	Phe	lle	Thr	Ser	Leu	Ala	Cys	Ala	Asp	Xaa	Val	Met	Gly	Leu	Ala	
70					75					80					85	
GTG	GTG	CCC	TTT	GGG	GCC	GCC	CAT	ATT	CTC	ATG	AAA	ATG	TGG	ACT	TTT	403
Val	Val	Pro	Phe	Gly	Ala	Ala	His	He	Leu	Met	Lys	Met	Trp	Thr	Phe	
				90					95					100		
															GTC	451
Gly	Asr	Phe	Tr	Cys	Glu	Phe	Trp	Thr	Ser	He	Ası	Val			s Val	
			105					110					115			
															CTTT	499
Th	r Ala	a Sei	r II	e Gl	u Thi	Le	и Суя	s Val	116	e Ala	ı Va			д Ту	r Phe	
		120					129					130				
															T AAG	547
Al	a II	e Th	r Se	r Pr	o Ph	e Ly	s Ty	r Gl	n Sei	r Le	u Le	u Th	r Ly	s As	n Lys	
	13	5				14	0				14	5				

GCC	CGG	GTG	ATC	ATT	CTG	ATG	GTG	TGG	ATC	GTG	TCA	GGC	CTT	ACC	TCC	595
Ala	Arg	Val	Пе	lle	Leu	Met	Val	Trp	Пe	Val	Ser	Gly	Leu	Thr	Ser	
150					155					160					165	
TTC	TTG	CCC	ATT	CAG	ATG	CAC	TGG	TAC	CGG	GCC	ACC	CAC	CAG	GAA	GCC	643
Phe	Leu	Pro	lle	Gln	Met	His	Trp	Tyr	Arg	Ala	Thr	His	Gln	Glu	Ala	
				170					175					180		
ATC	AAC	TGC	TAC	GCC	AAG	GAG	ACC	TGC	TGT	GAC	TTC	TTC	ACG	AAC	CAA	691
lle	Asn	Cys	Tyr	Ala	Lys	Glu	Thr	Cys	Cys	Asp	Phe	Phe	Thr	Asn	Gln	
			185					190					195			
GCC	TAT	GCC	ATT	GCC	TCC	TCC	ATC	GTG	TCC	TTC	TAC	GTT	CCC	CTG	GTG	739
Ala	Tyr	Ala	Пе	Ala	Ser	Ser	lle	Val	Ser	Phe	Tyr	Val	Pro	Leu	Val	
		200					205					210				
ATC	ATG	GTC	TTC	GTC	TAC	TCC	AGG	GTC	TTT	CAG	GAG	GCC	AAA	AGG	CAG	787
lle	Met	Val	Phe	Val	Tyr	Ser	Arg	Val	Phe	Gln		Ala	Lys	Arg	Glņ	
	215					220					225					
									CGC							835
	Gln	Lys	He	Asp		Ser	Glu	Gly	Arg		His	Ala	Gln	Asn		
230					235					240					245	000
									GGG							883
Ser	Gln	Val	Glu			Gly	Arg	Thr	Gly	His	Gly	Leu	Arg		Ser	
<b>5</b> 00		~~~	<b></b>	250		0.40	040		255	0.000		4.00	S/m 4	260	A.T.O.	001
									GCC							931
Ser	Lys	Phe	•		Lys	Giu	HIS	·	Ala	Leu	Lys	Inr			116	
4.000	4.000		265			0.000		270	O.M.O.	000	mmo		275			070
									CTG							979
116	мет			rne	ınr	Leu			Leu	rr0	rne			val	ASII	
		280	,				285	1				290	1			

ATT	GTG	CAT	GTG	ATC	CAG	GAT	AAC	CTC	ATC	CCT	AAG	GAA	GTT	TAC	ATC	1027
lle	Val	His	Val	lle	Gln	Asp	Asn	Leu	He	Pro	Lys	Glu	Val	Tyr	lle	
	295					300					305					
СТС	CTA	AAT	TGG	GTG	GGC	TAT	GTC	AAT	тст	GCT	TTC	TAA	CCC	CTT	ATC	1075
Leu	Leu	Asn	Trp	Val	Gly	Tyr	Val	Asn	Ser	Ala	Phe	Asn	Pro	Leu	lle	
310			÷		315					320					325	
TAC	TGC	CGG	AGC	CCA	GAT	TTC	AGG	ATT	GCC	TTC	CAG	GAG	CTT	CTG	TGT	1123
Tyr	Cys	Arg	Ser	Pro	Asp	Phe	Arg	He	Ala	Phe	Gln	Glu	Leu	Leu	Cys	
				330					335					340		
CTG	CGC	AGG	TCT	TCT	TTG	AAG	GCC	TGT	GGG	AAT	GGC	TAC	TCC	AGC	AAC	1171
Leu	Arg	Arg	Ser	Ser	Leu	Lys	Ala	Cys	Gly	Asn	Gly	Tyr	Ser	Ser	Asn	
			345					350					355			
			AAC													1219
Ser	Asn	Gly	Asn	Thr	Gly	Glu	Gln	Ser	Gly	Tyr	His	Leu	Glu	Gin	Glu	
		360					365					370				
			AAA													1267
Lys	Glu	Asn	Lys	Leu	Leu	Cys	Glu	Asp	Leu	Pro			Glu	Asp	Phe	
	375					380					385					1015
															GGG	1315
		His	Gln	Gly			Pro	Ser	Asp			Asp	Ser	· Pro	Gly	
390					395					400					405	1005
			r AG1								AGC/	AGTT	TTT	FIACT		1365
Arg	s Se	r Cys	s Ser			n Asp	Ser	· Lei								
				410					415	)						1400
TTA	AAGA	CCAC	CCC	CCCA	ACA (	JAAC	ACTA/	AA CA	AGAC							1400

(1) 配列番号:3 に関する情報

# (i) 配列の特徴:

(A) 配列の長さ:配列の長さ:1999

(B) 配列の型:核酸

(C) 鎖の数: 二本鎖

(D) トポロジー:直鎖状

(ii) 配列の種類: cDNA to mRNA

(xi) 配列の記載:配列番号:3

1

35

TGGAACTGGC AGGCACCGCG AGCCCCTAGC ACCCGACAAG CTGAGTGTGC AGGACGAGTC 60
CCCACCACCA CCCACACCACA GCCGCTGAAT GAGGCTTCCA GGCGTCCGCT CGCGGCCCGC 120
AGAGCCCCGC CGTGGGTCCG CCCGCTGAGG CGCCCCCAGC CAGTGCGCTT ACCTGCCAGA 180
CTGCGCGCC ATG GGG CAA CCC GGG AAC GGC AGC GCC TTC TTG CTG GCA CCC 231
Met Gly Gln Pro Gly Asn Gly Ser Ala Phe Leu Leu Ala Pro

5 10

AAT AGA AGC CAT GCG CCG GAC CAC GAC GTC ACG CAG CAA AGG GAC GAG

Asn Arg Ser His Ala Pro Asp His Asp Val Thr Gln Gln Arg Asp Glu

15 20 25 30

GTG TGG GTG GGC ATG GGC ATC GTC ATG TCT CTC ATC GTC CTG GCC 327

Val Trp Val Val Gly Met Gly Ile Val Met Ser Leu Ile Val Leu Ala

40 45

ATC GTG TTT GGC AAT GTG CTG GTC ATC ACA GCC ATT GCC AAG TTC GAG 375

Ile Val Phe Gly Asn Val Leu Val Ile Thr Ala Ile Ala Lys Phe Glu

50 55 60

CGT CTG CAG ACG GTC ACC AAC TAC TTC ATC ACT TCA CTG GCC TGT GCT 423

Arg Leu Gln Thr Val Thr Asn Tyr Phe lle Thr Ser Leu Ala Cys Ala

65 70 75

GAT CTG GTC ATG GGC CTG GCA GTG GTG CCC TTT GGG GCC GCC CAT ATT

Asp Leu Val Met Gly Leu Ala Val Val Pro Phe Gly Ala Ala His Ile

	80					<b>8</b> 5					90					
CTT	ATG	AAA	ATG	TGG	ACT	TTT	GGC	AAC	TTC	TGG	TGC	GAG	TTT	TGG	ACT	519
Leu	Met	Lys	Met	Trp	Thr	Phe	G1y	Asn	Phe	Trp	Cys	Glu	Phe	Trp	Thr	
95					100					105					110	
TCC	ATT	GAT	GTG	CTG	TGC	GTC	ACG	GCC	AGC	ATT	GAG	ACC	CTG	TGC	GTG	567
Ser	lle	Asp	Val	Leu	Cys	Val	Thr	Ala	Ser	lle	Glu	Thr	Leu	Cys	Val	
				115					120					125		
ATC	GCA	GTG	GAT	CGC	TAC	TTT	GCC	ATT	ACT	TCA	CCT	TTC	AAG	TAC	CAG	615
lle	Ala	Val	Asp	Arg	Tyr	Phe	Ala	lle	Thr	Ser	Pro	Phe	Lys	Tyr	Gln	
			130					135					140	•		
AGC	CTG	CTG	ACC	AAG	AAT	AAG	GCC	CGG	GTG	ATC	ATT	CTG	ATG	GTG	TGG	663
Ser	Leu	Leu	Thr	Lys	Asn	Lys	Ala	Arg	Val	lle	He	Leu	Met	Val	Trp	
		145					150					155				
ATT	GTG	TCA	GGC	CTT	ACC	TCC	TTC	TTG	CCC	ATT	CAG	ATG	CAC	TGG	TAC	711
lle	Val	Ser	Gly	Leu	Thr	Ser	Phe	Leu	Pro	He	Gln	Met	His	Trp	Tyr	
	160					165					170					
				CAG												759
Arg	Ala	Thr	His	Gln	Glu	Ala	lle	Asn	Cys			Asn	Glu	Thr		
175					180					185					190	
				ACG												807
Cys	Asp	Phe	Phe	Thr	Asn	Gln	Ala	Tyr	Ala	lle	Ala	Ser	Ser			
				195					200					205		
				, ccc												855
Ser	Phe	Туг	· Val	Pro	Leu	Val	lle	Met	Val	Phe	Val	Туг	Ser	Arg	Val	
			210					215					220			
															GGC	903
Phe	e Gla	Gli	u Ala	Lvs	Arg	g Glr	Leu	Glm	Lys	s 116	e Asr	Lys	Ser	Glu	ı Gly	

		225					230					235				
CGC	TTC	CAT	GTC	CAG	AAC	СТТ	AGC	CAG	GTG	GAG	CAG	GAT	GGG	CGG	ACG	951
Arg	Phe	His	Val	Gln	Asn	Leu	Ser	Gln	Vai	Glu	Gln	Asp	Gly	Arg	Thr	
	240					245					250					
GGG	CAT	GGA	CTC	CGC	AGA	TCT	TCC	AAG	TTC	TGC	TTG	AAG	GAG	CAC	AAA	999
Gly	His	Gly	Leu	Arg	Arg	Ser	Ser	Lys	Phe	Cys	Leu	Lys	Glu	His	Lys	
255					260					265					270	
GCC	CTC	AAG	ACG	ATT	GGC	ATC	ATC	ATG	GGC	ACT	TTC	ACC	CTC	TGC	TGG	1047
Ala	Leu	Lys	Thr	Leu	Gly	lle	Пе	Met	Gly	Thr	Phe	Thr	Leu	Cys	Trp	
				275					280					285		
CTG	ccc	TTC	TTC	ATC	GTT	AAC	ATT	GTG	CAT	GTG	ATC	CAG	GAT	AAC	CTC-	1095
Leu	Pro	Phe	Phe	lle	Val	Asn	He	Val	His	Val	lle	Gln	Asp	Asn	Leu	
			290					295					300			
ATC	CGT	AAG	GAA	GTT	TAC	ATC	CTC	CTA	AAT	TGG	ATA	GGC	TAT	GTC	AAT	1143
He	Arg	Lys	Glu	Val	Tyr	lle	leu	Leu	Asn	Trp	lle	Gly	Tyr	Val	Asn	
		305					310					315				
TCT	GGT	TTC	AAT	CCC	CTT	ATC	TAC	TGC	CGG	AGC	CCA	GAT	TTC	AGG	ATT:	1191
Ser	Gly	Phe	Asn	Pro	Leu	lle	Tyr	Cys	Arg	Ser	Pro	Asp	Phe	Arg	He	
	320					325					330					
GCC	TTC	CAG	GAG	CTT	CTG	TGC	CTG	CGC	AGG	TCT	TCT	TTG	AAG	GCC	TAT	1239
Ala	Phe	Gln	Glu	Leu	Leu	Cys	Leu	Arg	Arg	Ser	Ser	Leu	Lys	Ala	Туг	
335					340					345					350	
GGG	AAT	GGC	TAC	TCC	AGC	AAC	GGC	AAC	ACA	GGG	GAG	CAG	AGT	GGA	TAT	1287
Gly	Asn	Gly	Tyr	Ser	Ser	Asn	Gly	Asn	Thr	Gly	Glu	Gln	Ser	Gly	Tyr	
				355					360					365		
CAC	GTG	GAA	CAG	GAG	AAA	GAA	AAT	AAA	CTG	CTG	TGT	GAA	GAC	CTC	CCA	1335
His	Val	Glu	Gin	Glu	Lys	Glu	Asn	Lys	Leu	Leu	Cys	Glu	Asp	Leu	Pro	

370 375 380

GGC ACG GAA GAC TTT GTG GGC CAT CAA GGT ACT GTG CCT AGC GAT AAC 1383

Gly Thr Glu Asp Phe Val Gly His Gln Gly Thr Val Pro Ser Asp Asn
385 390 395

ATT GAT TCA CAA GGG AGG AAT TGT AGT ACA AAT GAC TCA CTG CTG 1428

lle Asp Ser Gln Gly Arg Asn Cys Ser Thr Asn Asp Ser Leu Leu

410

413

405

TAAAGCAGTT TTTCTACTTT TAAAGACCCC CCCCCCCA ACAGAACACT AAACAGACTA 1488
TTTAACTTGA GGGTAATAAA CTTAGAATAA AATTGTAAAA ATTGTATAGA GATATGCAGA 1548
AGGAAGGGCA TCCTTCTGCC TTTTTTATTT TTTTAAGCTG TAAAAAGAGA GAAAACTTAT 1608
TTGAGTGATT ATTTGTTATT TGTACAGTTC AGTTCCTCTT TGCATGGAAT TTGTAAGTTT 1668
ATGTCTAAAG AGCTTTAGTC CTAGAGGACC TGAGTCTGCT ATATTTTCAT GACTTTTCCA 1728
TGTATCTACC TCACTATTCA AGTATTAGGG GTAATATATT GCTGCTGGTA ATTTGTATCT 1788
GAAGGAGATT TTCCTTCCTA CACCCTTGGA CTTGAGGATT TTGAGTATCT CGGACCTTTC 1848
AGCTGTGAAC ATGGACTCTT CCCCCACTCC TCTTATTTGC TCACACGGGG TATTTTAGGC 1908
AGGGATTTGA GGACCAGCTT CAGTTGTTTT CCCGAGCAAA GGTCTAAAGT TTACAGTAAA 1968
TAAAATGTTT GACCATGAAA AAAAAAAAA A

- (1) 配列番号:4 に関する情報
  - (i) 配列の特徴:

400

- (A) 配列の長さ:配列の長さ:29
- (B) 配列の型:核酸
- (C) 鎖の数: 一本鎖
- (D) トポロジー:直鎖状
- (ii) 配列の種類:他の核酸 (合成DNA)
- (xi) 配列の記載:配列番号:4

ACACCTGCAG GTGAGGCTTC CAGGCGTCC 29

- (1) 配列番号:5 に関する情報
  - (i) 配列の特徴:
    - (A) 配列の長さ:配列の長さ:30
    - (B) 配列の型:核酸
    - (C) 鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー:直鎖状
  - (ii) 配列の種類:他の核酸 (合成DNA)
  - (xi) 配列の記載:配列番号:5

CACAAGCTTG TCTGTTTAGT GTTCTGTTGG 30

- (1) 配列番号:6 に関する情報
  - (i) 配列の特徴:
    - (A) 配列の長さ:配列の長さ:43
    - (B) 配列の型:核酸
    - (C) 鎖の数: 二本鎖
    - (D) トポロジー:直鎖状
  - (ii) 配列の種類:他の核酸 (合成DNA)
  - (ix) 特徵:
- (D) 塩基番号1-4 には相補鎖が存在せず、相補鎖には塩基番号43の下流に 4 塩基TCGAが存在する。
  - (xi) 配列の記載:配列番号:6

AGCTCCTGCA GGCGCGCGA TATCTCGAGC GGCCGCGGTA CCA 43

- (1) 配列番号:7 に関する情報
  - (i) 配列の特徴:
    - (A) 配列の長さ:配列の長さ:21

- (B) 配列の型:核酸
- (C) 鎖の数: 一本鎖
- (D) トポロジー:直鎖状
- (ii) 配列の種類:他の核酸 (合成DNA)
- (xi) 配列の記載: 配列番号: 7

GGGAATGGCT ACTCCAGCAA C 21

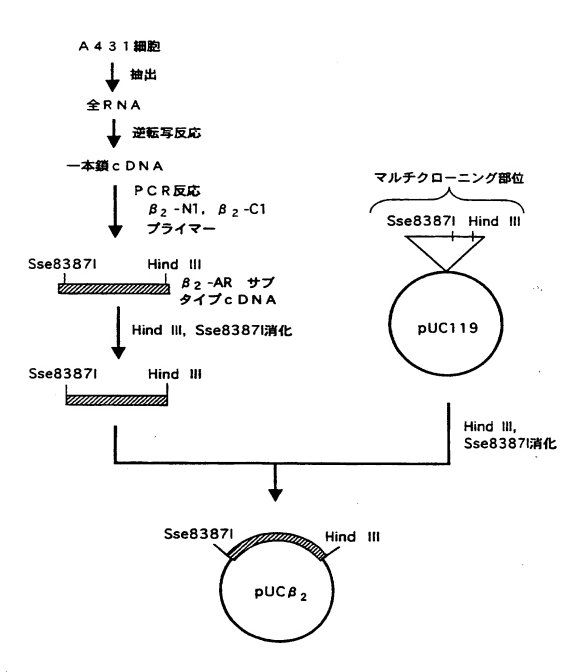
- (1) 配列番号:8 に関する情報
  - (i) 配列の特徴:
    - (A) 配列の長さ: 配列の長さ: 20
    - (B) 配列の型:核酸
    - (C) 鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー:直鎖状
  - (ii) 配列の種類:他の核酸 (合成DNA)
  - (xi) 配列の記載: 配列番号: 8

CTGCTTTACA GCAGTGAGTC 20

#### 請求の範囲

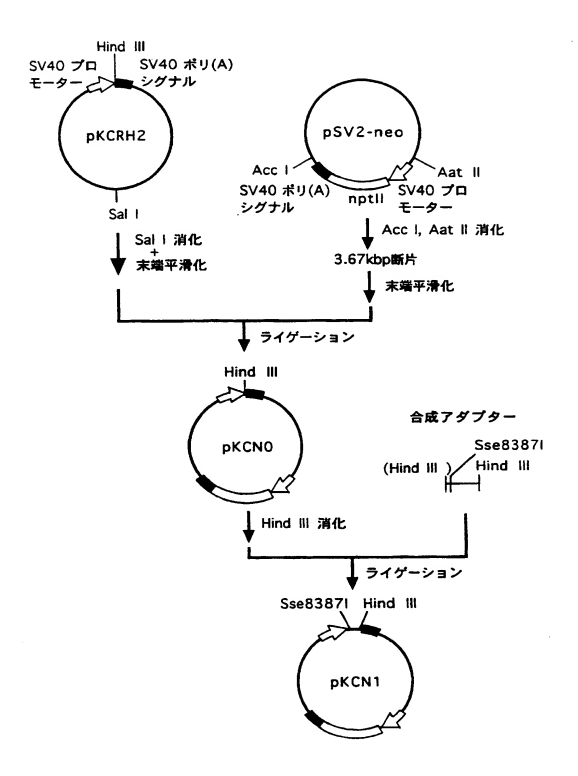
- 1.  $[1^{25}I]$ シアノピンドロールに対するK d 値が約7.5 p M であり、且つ、実質的に配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列を有する $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプ。
- 2. ヒト由来である請求の範囲1のβ₂-アドレナリン受容体サブタイプ。
- 3. A 4 3 1 細胞またはヒト心臓由来である請求の範囲 2 の β 2-アドレナリン受容体サブタイプ。
- 4. 請求の範囲  $1 \sim 3$  のいずれかの  $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプをコード する塩基配列を有する DNA。
- 5. 配列表配列番号2に示される塩基配列中、少なくとも塩基番号101乃至 1345で示される塩基配列を有する請求の範囲4のDNA。
- 6. 請求の範囲4または5のDNAを含有する組換えベクター。
- 7. 請求の範囲6の組換えベクターで形質転換された宿主細胞。
- 8. 宿主細胞が動物細胞である請求の範囲7の宿主細胞。
- 9. 動物細胞がCHO細胞である請求の範囲8の宿主細胞。
- 10.請求の範囲 7 ~ 9 のいずれかの宿主細胞を培養し、得られる培養物から  $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプを採取することを含む、下記性質を有する  $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプの製造方法:

- (i) [<sup>125</sup>l]シアノピンドロールに対するKd値:約75pM
- (ii) 実質的に配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列を有する。
- 11. 請求の範囲  $1 \sim 3$  のいずれかの  $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプを用いる当該  $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプのアゴニストまたはアンタゴニストのスクリーニング法。
- 12. 請求の範囲 7~9 のいずれかの宿主細胞を用いる β₂-アドレナリン受容体 サブタイプのアゴニストまたはアンタゴニストのスクリーニング法。
- 13. 請求の範囲  $1 \sim 3$  のいずれかの  $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプを含む 当該  $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプのアゴニストまたはアンタゴニストのス クリーニング用キット。
- 14. 請求項7~9のいずれかの宿主細胞を含むβ₂-アドレナリン受容体サブタイプのアゴニストまたはアンタゴニストのスクリーニング用キット。
- 15. さらに標識リガンドを含む試薬および c AMP定量用試薬を含む請求項 13または14のスクリーニング用キット。
- 16. 請求項4または5のDNAの一部または全部を検出することを含む、下記性質を有する $\beta_2$ -アドレナリン受容体サブタイプの発現の検定方法:
  - (i) [125]]シアノピンドロールに対するKd値:約75pM
  - (ii) 実質的に配列表配列番号1に示されるアミノ酸配列を有する。

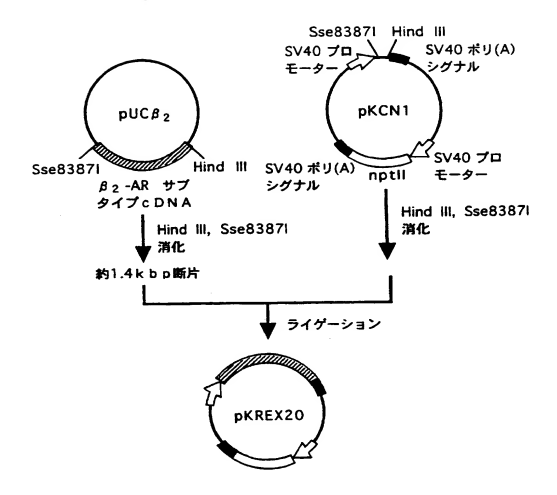


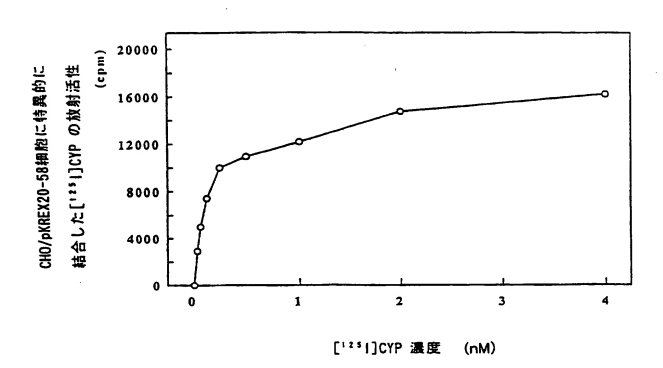
													-1	.00	TGAG	CCTT	OCAG	CCCT	$\infty$	-8	31
С		~~~	~·~		1		C					ACC			T						
TIG		UJCA	LALL	uu	ш	UUGI	CIUC	ш	IGAG		LIU	CAAC	AGIU	CCC1	CAC	TUCC	AGAC	TCCG	CCC	-	-1
ATG Met	OGG Gly	CAA Gln	OCC Pro	GCG Gly	AAC Asn	GGC Gly	AGC Ser	GCC Ala	TTC Phe	T CTG Leu	CTG Leu	GCA Ala	CCC Pro	AAC	Gly	ACC Ser	CAT His	GOG Ala	CCG Pro		30 20
GAC	CAC	GAC	C GTA	ACG	CAG	GAA	A CCG	GAC	GAG	T 000	10G	GTG	CTC	0000	Arg ATG	<b>06</b> C	ATC	GTC	ATG		20
Asp	His	Asp	Val	Thr		Glu Gln	Arg	Asp	Glu	Ala Val	Trp	Val	Val	Gly	Met	Gly	He	Val	Met	4	<b>1</b> 0
			GTC Val																		30 30
			CTG Leu															GAC			40 80
GTC Val	ATG Met	GGC Gly	C TTG Leu	GCA Ala	GTG Val	GTG Val	OCC Pro	TTT Phe	OOG Gly	GCC Ala	GCC Ala	CAT His	ATT lle	T CTC Leu	ATG Met	AAA Lys	ATG Met	TOG Trp	ACT Thr		00 00
TTT Phe	GGC Gly	aac Asn	TTC Phe	TCG Trp	TOC Cys	GAG Glu	TTT Phe	TGG Trp	ACT Thr	TCC Ser	ATT Ile	GAT Asp	GTG Val	CTG Leu	TCC Cys	GTC Val	ACG Thr	GCC Ala	AGC Ser		60 20
			CTG Leu																		20 40
	CAG		CTG Leu																		80 60
			ACC Thr																		40 80
			TGC Cys				Glu												GCC Ala		000

		T																		
	GCC Ala																			660 220
	GTC Val																			720 240
	Т												G							
	CCC Ala Val																			780 260
JAAL.	TCC	AAC	TTT	G	TTC	AAC	CAC	CAC	AAA	œ	(TIL	AAC	MC	TTA	നാ	ATT	ATT	ATIC	arr	840
	Ser				Leu															280
	TTC																			900
Thr	Phe	Thr	Leu	Cys	Trp	Leu	Pro	Phe	Phe	He	Val	Asn	He	Val	His	Val	He	Gln	Asp	300
			G					4=0	_				A A					-	G	~~
AAC Asn	CTC	ATC	Pro	LVS	GAA Glu	GIT Val	TAC Tyr	ATC	Leu	CTA Leu	. aat Asti	Tro	Val	Gly	TAI	Val	raa Asti	Ser	Ala	960 320
			Arg				-					•	He						Gly	
																			CTG	1020
Phe	Asn	Pro	Leu	He	Tyr	Cys	Arg	Ser	Pro	Asp	Phe	Arg	He	e Ala	Phe	Gln	Glu	Leu	Leu	340
C									A						•••	•••				1000
																			Gly	1080 360
0,0			,	,			-,-		Tyr			,	-,-			•••				
AAC	ACA	(00	GAC	CAC	ACT	C 0G/	TAT	CAC	cno	GA	CAC	GAC	. W	A GAV	AA1	<b>.</b> AA/	сто	cro	<b>TCT</b>	1140
									le	Glu									Cys	380
									Val											
																			l'AAC Asn	1200 400
GIL	i voi	שנו	n Lic	JULY	y IIU	GIO.	וכטונ	) LIM	ta:	l GI	y mi	S UII	נו טו	y iiu	Va.	1 11,	JUC	i noj	/ ASII	
ΑT	ቦ ርል'	r Tr	A M	A CO	c ac	A : ac:	г т:	r <i>M</i> .:	r ac	\ AA'	T (A)	ר חר	۱ (Til	c (TI	. TA	446	M:TT	1770	TACTIT	1266
	e Asa		r Pr	o Gl																415
A		С	Gl	n CCC		As	מ													
T.	1101	$\sim$ r	~~		~ 11	ACAA	CLOT		אטו	19	m									

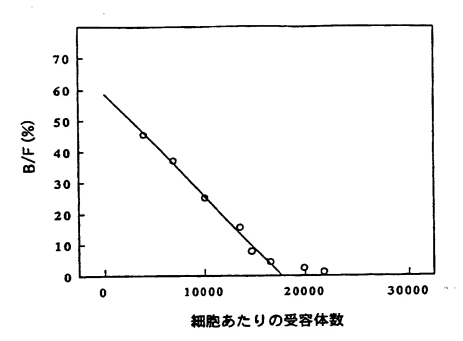


WO 97/35963 PCT/JP97/00982





WO 97/35963 PCT/JP97/00982



WO 97/35963 PCT/JP97/00982

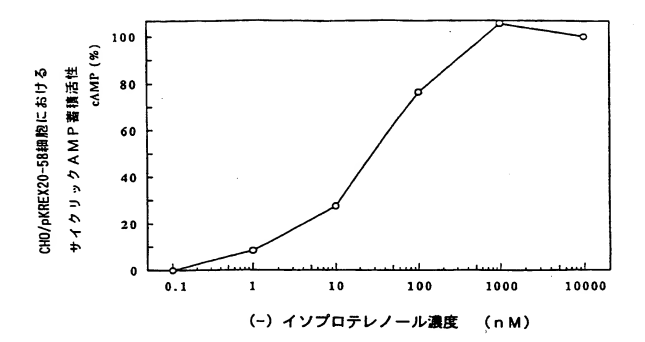
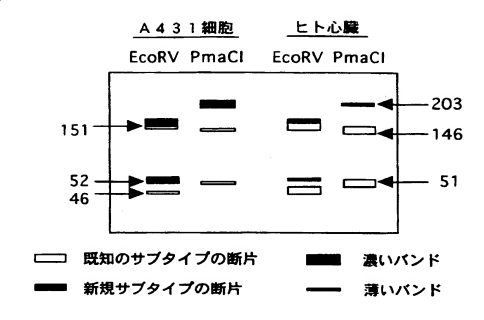
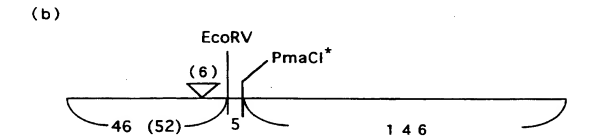


図 9

(a)





\* 新規サブタイプ由来の断片では消失している

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00982

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. C1 <sup>6</sup> C12N15/00										
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC										
	DS SEARCHED	<del></del>								
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed by	classification symbols)								
Int.	Int. C1 <sup>6</sup> C12N15/00, C12P21/00									
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched										
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) BIOSIS, WPI, GENETYX										
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT										
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.							
Y	L.J. Emorine et al. "Proc. Natl. Acd. Sci. USA" 1 - 16 Vol. 84 (1987) pages 6995 to 6999									
Y	Kobilka et al. "Proc. Natl. Acd. Sci. USA" 1 - 16 Vol. 84 (1987) pages 46 to 50									
Y	M. Rattray et al. "Molecular Brain Research" 6 - 9 Vol. 7 (1990) pages 249 to 259									
A	B. Feve et al. "The Journal of Biological 1 - 16 Chemistry" (1991) Vol. 26, pages 20329 to 20336									
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.								
"A" docum	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not considered f particular relevance	"I later document published after the into date and not in conflict with the appl the principle or theory underlying the	ication but cited to understand							
"E" earlier	document but published on or after the international filing date the which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consi	idered to involve an inventive							
specia	special reason (as specified)  "Y"  document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is considered to involve an inventive step when the docu									
	heing obvious to a nerson skilled in the art									
1	actual completion of the international search 29, 1997 (29. 05. 97)	Date of mailing of the international se June 10, 1997 (10	•							
Name and	mailing address f the ISA/	Authorized officer								
Jap	anese Patent Office									
Facsimile I	No.	Telephone No.	-							

	当院調金報告	国際出願番号 PCT/JP97	//00982
A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int. C1	: C12N15/00,		
	行った分野 最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. C1	s: C12N15/00, C12P21/00		
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
		•	
国際調査で使	用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)	•
ВІО	SIS, WPI, GENETYX		
C. 関連す		<del></del>	
引用文献の	つと あり ライル の 大 献		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	さは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	L. J. EMORINE et. al 「PROC. NATL. ACD. SCI. U	SAJ. 第84巻(1987) 6995—	1-16
Y	KOBILKA et.al「PROC. NATL. ACD. SCI. USA」第	84巻(1987) 46-50頁	1-16
Y	M. RATTRAY et. al 「MOLECULAR BRAIN RESEA 9 頁	RCH」第7巻(1990)249-25	6-9
A	B. FEVE et.al   THE JOURNAL OF BIOLOGIC   6巻、20329-20336頁	AL CHEMISTRY」(1991) 第26	1-16
		•	
CHOS	 		*** ** **
		│ パテントファミリーに関する別 	和で <b>か</b> 流。
* 引用文献(	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	とわた女針でなって
もの		て出願と矛盾するものではなく、	
「E」先行文i	献ではあるが、国際出顧日以後に公妻されたも	論の理解のために引用するもの	/*******
	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、当 の新規性又は進歩性がないと考え	
	くは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、当	当該文献と他の1以
	理由を付す) よる開示、使用、展示等に営及する文献	上の文献との、当業者にとって自 よって進歩性がないと考えられる	
	顧日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	0 0 - 2
国際調査を完 2	了した日 9.05.97	国際調査報告の発送日 1 ○ 06.9	97
	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官 (権限のある職員) 藤田 節	4B 8515
	<b>郎便 号100</b>		· - · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
東京	節千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3449

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)